

**Brief aan Belgische en Europese politici door dr. Hilde De Smet:  
Informatie over het RNA-coronavaccin door een Belgische arts  
Dokter**

30 oktober 2020

Beste politicus,

Aangezien u waarschijnlijk ook wordt beïnvloed door de wijdverbreide censuur in dit coronadebat, zoals de meeste artsen en burgers, ben ik (een Belgische medische arts), wat informatie met u willen delen. Deze censuur is geïnstalleerd op verzoek van de WHO om de "infodemie" te bestrijden en goedgekeurd door de Europese Commissie. (1)

Ik deel deze informatie met u omdat ik het belangrijk vind dat u, als beleidsmakers, gekozen wordt door de mensen en gemachtigd bent om beslissingen voor ons te nemen, bestudeer het volledige plaatje voordat u een wet opstelt die mogelijk ingrijpende gevolgen kan hebben.

Sinds begin dit jaar delen artsen en wetenschappers informatie en stellen ze vragen over deze covid-19-epidemie en vooral over het vaccin, dat, zo niet in overeenstemming met het officiële verhaal, werd verwijderd van sociale media of door factcheckers als "nepnieuws" werd bestempeld. YouTube heeft onlangs bevestigd dat ze 200.000 video's hebben verwijderd waarin kritiek op het coronavaccin werd geuit. (2)

Waarschijnlijk nog meer op Facebook. Veel accounts zijn geblokkeerd op Twitter. De belangrijkste media vertelt gewoon het officiële verhaal.

Vraagt u zich niet af wat deze honderdduizenden mensen te zeggen hebben? Om een objectief beeld van de situatie te krijgen en de 'waarheid' te achterhalen, moet je niet eerst alle verschillende meningen horen? Om een wereldcrisis op te lossen, is het niet gepast om veel experts hun mening te laten geven in plaats van toe te laten slechts één officieel verhaal?

Daarom wil ik u dringend verzoeken de volgende video te bekijken over het aanstaande covid-19-vaccin van de Amerikaanse MD Carrie Madej. Deze 20 minuten van uw tijd in beslag zal nemen, wat misschien niet te veel van u is om van u te vragen, voordat u wetten uitvaardigt die het leven van vele miljoenen mensen. Daarna kun je deze informatie opzij zetten, of je kunt er iets mee doen. Is de volgende informatie waar? Zullen deze technologieën in het vaccin worden geïmplementeerd? Ik weet het niet. Er is geen transparantie of communicatie hierover. Maar zoals u zult zien in het bijgevoegde Word-document, hebben de meeste vaccinontwikkelingsbedrijven banden met de instanties die deze technologieën ontwikkelen. Het lijkt misschien sciencefiction, maar als je de (officiële) referenties hieronder bestudeert, alle technologie die hierin wordt beschreven video bestaat echt en zal binnenkort of later worden geïmplementeerd. (5) (6) (7) (8) (9) (10) (11)

**Wat 100% zeker is, is dat de meeste, zo niet alle, vaccins die momenteel worden ontwikkeld voor covid-19, mRNA-vaccins zullen zijn, die rechtstreeks ons genetisch materiaal beïnvloeden. Nooit eerder in de geschiedenis zijn dergelijke vaccins ontwikkeld of gebruikt . We weten niet wat de lange termijn is gevolgen zullen zijn, maar we kunnen aannemen dat de genetische modificaties die door het vaccin worden veroorzaakt , worden doorgegeven aan ons nageslacht en aan alle toekomstige generaties .**

Over het algemeen duurt het 5 tot 10 jaar om een vaccin te ontwikkelen, dat uitgebreid moet worden getest op veiligheid en werkzaamheid (3). Dit experimentele vaccin zal binnen minder dan een jaar beschikbaar zijn en zal naar verwachting aan miljarden mensen worden toegediend. De farmaceutische bedrijven die deze vaccins ontwikkelen hebben in veel landen al wettelijke immuniteit gekregen. (4)

Is het niet toegestaan hier serieuze vragen over te stellen?

Video van 20 minuten door Dr. Carrie Madej over het nieuwe covid-19-vaccin

Als dit waar is, zal het ontwikkelde vaccin slechts een tijdelijke oplossing zijn totdat het volgende virus wordt “vrijgegeven”.

(3).

Tot slot wil ik een korte video van 1 minuut en 30 seconden delen waarin het sterftcijfer in Argentinië wordt vergeleken, een land dat vastzit sinds maart, en Zweden, zonder lockdown- of mondkmaskerverplichting. De cijfers spreken voor zich.

Bedankt voor het doen van uw eigen onderzoek, verder dan het officiële verhaal, en voor uw eigen besluit voordat u voor een wet op verplichte Covid-19 vaccinatie.

Ik weet niet of U met dit vaccin gevaccineerd wilt worden, maar dat doe ik zeker niet. En ik wil het niet toedienen aan mijn eigen kinderen, noch aan mijn patiënten. Laat het me weten als ik je meer informatie en referenties kan geven.

Hoogachtend,  
Dr. Hilde de Smet, MD

Belgie

1. EurLex, juni 2020 <https://eur-lex.europa.eu/legal-content/NL/TXT/PDF/?uri=CELEX:52020JC0008&qid=1533485886151&from=EN>
2. <https://www.facebook.com/notes/rt-dutch/youtube-bevestigt-dat-het-alle-videos-verbiedt-waar-in-het-offici%C3%ABle-vaccinverhaal-10214200067075952/>
3. [https://m.nieuwsblad.be/cnt/dmf20200804\\_95956456?fbclid=IwAR0IgiA-6sNVQvE8rMC6O5Gq5xhOulbcN1Bhdl7Rw-7eq\\_pRtJDCxde6SQI](https://m.nieuwsblad.be/cnt/dmf20200804_95956456?fbclid=IwAR0IgiA-6sNVQvE8rMC6O5Gq5xhOulbcN1Bhdl7Rw-7eq_pRtJDCxde6SQI)
4. <https://www.youtube.com/watch?v=oJXXDLGKmPg>  
RNA-vaccin - artikel door Bill Gates
5. <https://www.gatesnotes.com/Health/What-you-need-to-know-about-the-COVID-19-vaccine>  
Op Luciferase en DARPA
6. <https://en.wikipedia.org/wiki/Luciferase>
7. <https://be.promega.com/applications/virus-detection-assay-coronavirus-detection-covid-19-sars-cov-2/sars-cov-2-viral-research-vaccine-therapeutische-ontwikkeling/>
8. <https://www.scientificamerican.com/article/invisible-ink-could-reveal-whether-kids-have-been-vaccinated/>
9. Darpa <https://www.defenseone.com/technology/2020/03/military-funded-biosensor-could-be-future-pandemic-detection/163497/>
10. Darpa SBIR: Profusa implanteerbare biosensoren <https://www.youtube.com/watch?v=jzOeY2DVHyE>
11. Directe neurale interface en DARPA - Dr. Justin Sanches <https://www.youtube.com/watch?v=nvUHDk59lgw>
12. <https://www.darpa.mil/work-with-us/covid-19>  
Document bij de brief - **u kunt op veel woorden in de tekst klikken**  
Het originele artikel vind je hier.  
**De koplopers**  
**AstraZeneca**

AZD1222 : replicatie-deficiënte chimpansee-adenovirusvector; ontwikkeld met Oxford University, en oorspronkelijk ChAdOx1 nCoV-19; deze vector is gebruikt in proeven voor andere vaccins, bijv. RSV vax : gebruikt foetale cellen in de maak; om tegen kostprijs te worden verkocht; overeenkomsten met CEPI, GAVI en het Serum Institute of India om de vax te vervaardigen.

▪ Gefinancierd door BARDA en NIH.

▪ Ongeveer 60% van de 1.000 deelnemers aan de fase 1/2-studie ondervond bijwerkingen, en de studie werd opgeschort omdat iemand ontwikkelde transversale myelitis, een ontsteking van het ruggenmerg. Er werd later gezegd dat het een "niet-gerelateerde neurologische ziekte" was.

▪ Fase 3-onderzoeken werden ook in de wacht gezet vanwege een bijwerking voor een Britse deelnemer. Een geïnformeerde toestemming formulier voor deze proef vermeldt dat effecten zou waarschijnlijk licht tot matig zijn, maar kan ernstig zijn, en dat 'u pijn zou kunnen ervaren waardoor u moeilijk uw arm kunt bewegen, maar dit zou binnen een paar dagen moeten verdwijnen.' Andere zorgen werden ook genoemd, zoals de mogelijkheid van een verergerde ziekte en het Guillain-Barré-syndroom.

▪ Meer proeven gepland in Amerika en Rusland.

▪ Een proef met ChAdOx1 85A prime met MVA85A-boost (voor tuberculose) meldde ongevraagde bijwerkingen, waaronder lymfopenie, neutropenie leukopenie, eosinofilie en trombocytopenie, zoals bepaald door bloedonderzoek. Een deelnemer kreeg een maand na de proef gordelroos, maar dit werd als niet-gerelateerd beschouwd.

▪ Robert F. Kennedy Jr. meldde: "Hoofdontwikkelaar Andrew Pollard jongleert met schandalige conflicten die hem in staat stellen een licentie te verlenen, te registreren en verplicht zijn eigen niet-geteste vaccins aan de massa. Pollard is senior adviseur van het Britse MRHA-panel, dat vaccins vergunning verleent, en is voorzitter van de Britse JvCI commissie die hen mandateert en adviseert aan het European Medicine Agency (EMA). Hij ontvangt betalingen van vrijwel alle grote vaccinproducenten."

In 2017 een deal gesloten met Ethris om hun gepatenteerde mRNA-technologie te gebruiken voor aandoeningen van de luchtwegen.

AstraZeneca gebruikt mogelijk ook XNA in sommige van hun producten, of is van plan dit te gaan gebruiken, bijvoorbeeld gemodificeerd mRNA en antisense oligonucleotiden, evenals gemodificeerde eiwitten, peptiden en recombinante enzymen.

*Dosiscapaciteit 2,94 miljard*

#### **Novavax**

NVX-CoV2373; recombinant nanodeeltjes vax met behulp van Matrix M™ -adjuvans; \$ 1,6 miljard in financiering van Operation Warp Speed plus financiering van het Ministerie van Defensie, HHS en CEPI; doses voor Amerikaanse burgers die gratis worden verstrekt; onderzoek proef met muizen voor MERS-COV vax in 2014 met financiering van de NIH; griepvax genaamd NanoFlu worden uitgetoetst (de volgende stap is om een aanvraag in te dienen voor goedkeuring!) maar gaven hun Ebola-glycoproteïne-vax op na fase 1; proeven voor hun RSV-vax genaamd ResVax waren ook niet succesvol.

In 2013 heeft Novavax een patent aangevraagd aanvraag voor een vax met gebruikmaking van een "immunogene samenstelling die een MERS-CoV-nanodeeltje omvat".

*Dosiscapaciteit 1,35 miljard*

#### **Pfizer / BioNTech**

BNT162b2; met behulp van BioNTech's nucleoside-gemodificeerde boodschapper-RNA (modRNA) platform dat een geoptimaliseerde SARS-CoV-2 codeert receptorbindend domein (RBD) antigen en Acuitas Therapeutics lipidenanodeeltjes; verschillende constructies worden getest.

In de fase I / II trial, een van de twaalf deelnemers die de 100 ug dosis (de hoogste dosering) toegediend kregen, ernstige pijn bij de injectieplaats, en deze groep kreeg geen tweede dosis zoals gepland.

Een vijfde construct werd begin september aangekondigd en ze gebruiken allemaal verschillende mRNA-formaten en doelantigenen. Net als zijn laatste Bovendien, genaamd BNT162b3, gebruiken de twee snelle kandidaten een nucleoside-gemodificeerd RNA, of modRNA, terwijl een andere prospect een uridine-met mRNA of uRNA, en de vierde gebruikt zelfversterkend mRNA. "

Fase III- onderzoeken omvatten mensen met hiv en hepatitis.

Grote productiecapaciteit.

Vroege pogingen gebruikten naakt RNA, en waren gericht op kanker.

BioNTech's partners opgericht in 2008, waren onder meer Pfizer, Sanofi, Roche, Eli Lilly en Bayer.

Productpijpijn: 19 kankerpatiënten, één voor griep, één voor covid, één niet bekendgemaakt, anderen volgen, bijvoorbeeld een HIV-vaccin met de Bill en Melinda Gates Foundation.

*Dosiscapaciteit 1,3 miljard*

#### **Sanofi / GSK (met TranslateBio)**

Op basis van recombinant eiwit met adjuvans vaccin.

Deze technologie levert een exacte genetische match op met eiwitten die op het oppervlak van het virus worden aangetroffen en die vervolgens tot expressie worden gebracht met behulp van Sanofi's insecten (baculovirus) expressieplatform. De technologie wordt gebruikt voor het goedgekeurde recombinante griepvaccin van Sanofi en een SARS-vaccin.

Financiering tot \$ 2,1 miljard van de Amerikaanse regering als onderdeel van Operatie Warp Speed.

Ondersteund door CEPI en Gates Foundation, gefinancierd door BARDA; overeenkomst met TranslateBio sinds 2018 om mRNA-vax te leveren voor maximaal vijf infectieziekten; bezig met het bouwen van productiefaciliteiten; Sanofi Pasteur heeft vier genvax 'in ontdekking', wat betekent dat ze nog niet met proeven zijn begonnen; TranslateBio heeft vier vax die kunnen worden ingeademd.

Het baculovirus-expressieplatform is proteïne-engineering in een bioreactor, dwz het produceren van genetisch gemodificeerde proteïnen in insectencellen.

Dit platform wordt gebruikt om Cervarix® en Flublok® te maken.

#### **Curevac**

RNAactief platform met mRNA en lipidenanodeeltjes (LNP's); ondersteund door Gates Foundation; samen met CEPI; heeft "een uitgebreide in-

huis nucleotidensequentiebibliotheek "en heeft een draagbare [RNA-printer ontwikkeld](#) : productpijplijn omvat CV7202 rabiësvaccin, verschillende andere in pre-klinische ontwikkeling, waaronder kanker-vax en CAS-9-genbewerking.

Hun leidende programma, voor prostaatkanker vax [CV0104](#), codeerde zes antigenen, en wordt gedetailleerd in dit [onderzoeksrapport](#) uit 2014. Het is mislukt a fase II-studie in 2017 en lijkt te zijn stopgezet. De enige die nu wordt uitgetest, is CV7202 (fase I). Trials voor rona zijn er nog niet begonnen.

**J & J / Janssen**

Gebaseerd op zijn [AdVac- en PER.C6-platformtechnologieën : financiering van BARDA](#) : de productiecapaciteit wordt vergroot;

Het AdVac-platform is gebruikt in een aantal klinische onderzoeken. Volgens dit [WHO-document uit 2016 zijn](#) vaccins tegen meningitis, RSV, ebola, prostaatkanker en *stafylokok* . *Aureus* had fase I-onderzoek bereikt, terwijl vaccins tegen malaria, tbc, HCV, hiv en pandemische griep fase II-onderzoeken.

**Moderna**

**mRNA1273**; Moderna's mRNA wordt geleverd in lipidenanodeeltjes, de beschrijving van het platform dient ook om mRNA-platforms te beschrijven door andere bedrijven: "... [een geheel nieuwe in vivo medicijntechnologie](#) dat menselijke eiwitten, antilichamen en geheel nieuwe eiwitconstructies binnenin produceert patiëntencellen, die op hun beurt intracellulair worden uitgescheiden of actief zijn. Dit baanbrekende platform is gericht op momenteel onoverdraagbare doelen "

financiering van? samen met Merck en AstraZeneca in? <https://ir.serestherapeutics.com/news-releases/news-release-details/four-boston-biotech-bedrijven-het-bekijken-waard>

leverde de eerste " [batch](#) van [klinische kwaliteit](#) " van mRNA-1273 slechts 42 dagen na sequentieselectie

"[Waarom zijn we zo gepassioneerd](#) over messenger RNA? " Vroeg de opletende toehoorders, voorzitter Stephen Hoge van Moderna. "Het begint met de levenskwesatie, 'legde hij uit. "En in feite stroomt al het leven dat we kennen door boodschapper-RNA. ... In onze taal is mRNA de software van het leven. "

Veel [investeringen](#) is [opgeworpen](#) sinds de [oprichting in 2012](#) en omvatte partnerschappen met [DARPA](#), [AstraZeneca](#) en Merck en financiering van de [Gates Foundation](#).

Over het algemeen beschouwd als " [in stealth-modus](#) " te hebben gewerkt totdat zijn plannen werden onthuld op de JP Morgan Healthcare Conference in 2017.

Moderna was het eerste bedrijf dat op 18 mei 2020 de resultaten publiceerde van een fase I-studie voor de vermeende rona. uitgevoerd door de NIH.

De door het bedrijf aangekondigde resultaten hebben [kritiek gekregen](#) , en drie mensen ondervonden systemische symptomen na een tweede ontvangen injectie van de hoge dosis.

Financiering voor mRNA-1273 van BARDA; productiecontracten met Lonza en Catalent.

Een volledige round-up van de Moderna's productpijplijn in hun [SEC rapport](#) , en er zijn [tal van updates hier](#) . Tot hun ondernemingen behoren Onkaido (oncologie), Valera (infectieziekten), Elpidera (zeldzame ziekten) en Caperna (gepersonaliseerde kankervaccins).

[Moderna gebruikt Amazon Cloud Services](#) om gepersonaliseerde kanker te helpen leveren.

De [fase III-studie](#) van mRNA-1273 wordt naar verwachting in oktober 2022 voltooid.

Moderna heeft een [deal gesloten van \\$ 1.525 miljard](#) om de Amerikaanse regering te voorzien van 100 miljoen doses.

De ontvucherende realiteit waar niemand graag over praat, is het juridische deel aan het einde van enkele persberichten: " [De toekomstgerichte uitspraken in dit persbericht zijn geen beloften of garanties](#) , en u dient niet overmatig te vertrouwen op deze toekomstgerichte uitspraken omdat ze bekende en onbekende risico's, onzekerheden en andere factoren met zich meebrengen, waarvan er vele buiten de controle van Moderna vallen en die feitelijke resultaten wezenlijk verschillen van die uitgedrukt of geïmpliceerd door deze toekomstgerichte verklaringen. Deze risico's, onzekerheden en andere factoren omvatten onder meer: het feit dat er nooit een commercieel product is geweest dat gebruikmaakt van mRNA-technologie die voor gebruik is goedgekeurd; het feit dat de snelle

reactietechnologie die door Moderna wordt gebruikt, wordt nog steeds ontwikkeld en geïmplementeerd; het feit dat de veiligheid en werkzaamheid van mRNA-1273 nog niet is bereikt gevestigd; mogelijke negatieve gevolgen als gevolg van de wereldwijde COVID-19-pandemie, zoals vertragingen bij de herziening van de regelgeving, fabricage en klinische proeven, onderbrekingen in de toeleveringsketen, nadelige effecten op gezondheidszorgstelsels en verstoring van de wereldeconomie; en die andere risico's en onzekerheden beschreven onder het kopje "Risicofactoren" in Moderna's meest recente kwartaalverslag op [formulier 10-Q](#) ingediend bij de US Securities and Exchange Commissie (SEC) en in daaropvolgende aanmeldingen door Moderna bij de SEC, die beschikbaar zijn op de website van de SEC op [www.sec.gov](http://www.sec.gov) "

#### INOVIO

- [INO-4800](#) : DNA-plasmiden worden geïnjecteerd en vervolgens [elektrische pulsen](#) worden op de injectieplaats toegediend. Dit wordt elektroporatie genoemd, en dat is het ook om het DNA in de cellen te helpen - mRNA-vaccins hoeven alleen de cel binnen te komen, [terwijl DNA-vaccins de celkern moeten bereiken](#) .

- [Financiering](#) van het Amerikaanse Ministerie van Defensie om het eigen CELLECTRA 2000-apparaat te ontwikkelen dat wordt gebruikt voor elektroporatie; evenals financiering van [Gates Foundation en CEPI](#).

- " [Om een nieuw vaccin te ontwikkelen](#) , zet Inovio eerst het RNA van het virus om in DNA en identificeert het korte stukjes die volgens de computer simulaties, genereren de grootste immuunrespons. De [plasmiden](#) worden vervolgens met bacteriën in grote hoeveelheden geproduceerd " .

- Het eerste bedrijf, een partnerschap aangegaan met GeneOne, met een MERS-vaccin ([GLS-5300](#)) om fase II te bereiken in klinische onderzoeken; de beginfase [studie](#) werd [uitgevoerd](#) in samenwerking met het Walter Reed Army Institute of Research, en de [gepresenteerde resultaten](#) naar het WHO-IVI Gezamenlijk Symposium voor Ontwikkeling van het MERS-CoV-vaccin in 2018.

- Ontwikkeling van de [MERS vax](#) werd ondersteund door een subsidie van \$ 34 miljoen van de Samsung Foundation via het International Vaccine Instituut, en [\\$ 56 miljoen van CEPI](#) .

- [Inovio's pijplijn omvat](#) INO-5151 voor prostaatkanker, INO-1800 voor hepatitis B-virus, GLS-6150 voor hepatitis C-virus, INO-4212 voor Ebola-virus, [GLS-5300](#) voor respiratoir syndroom in het Midden-Oosten, GLS-5700 voor infectie met Zika-virus, PENNVAX-GP voor humaan immunodeficiëntievirus en INO-4500 voor het Lassa-koortsvirus.

- De ontwikkeling van een profylactisch vaccin werd belemmerd door het ontbreken van MERS-CoV-infecties [" en door het vinden van geschikte kleine diermodellen](#) [75, 97, 104]. Deze factoren bemoeilijken de definitie van een doelpopulatie voor massale profylactische vaccinatie en preklinisch demonstratie van de werkzaamheid van het vaccin. "

- Net als de andere genvax beweert [INOVIO's DNA-plasmide vax](#) " [kant](#) -en-klare" -producten te zijn, dwz koude opslag is niet vereist, evenals snelle ontwikkeltijden, bovendien zijn ze relatief goedkoop om te vervaardigen en kunnen grote hoeveelheden worden geproduceerd.

- [Partners](#) omvatten ApolloBio, Astra Zeneca, DARPA, National Cancer Institute, Regeneron, CEPI, Gates Foundation, en [tal van anderen](#).

- De belangrijkste kandidaat van INOVIO zou VGX-3100 zijn (voor precancereuze cervicale dysplasie).

- INOVIO [gebruikt HEK-293t-cellen](#) (dit is een foetale cellijn).

- Het bedrijf kampt momenteel met een [gebrek aan productiefaciliteiten](#) , maar ze hebben een aantal strategische partnerschappen en veel producten binnen de pijpleiding

(Help ons. Deel dit artikel aub)

[MeWeFa](#) [cebook](#) [Twitter](#) [Email](#) [SMS](#) [Facebook](#) [Messenger](#) [Telegram](#) [WhatsApp](#) [LinkedIn](#) [Copy](#) [Link](#) [Delen](#)

- [← Dr. Pascal Sacré](#)

- [Viroloog Ab Osterhaus viert eerst besmetting Mexicaanse griep](#)

Bron: [artsenvoorvrijheid.be](http://artsenvoorvrijheid.be)

Hilde de Smet MD(Arts)

30 oktober 2020